18/5/3

DIALOG(R) File 351: Derwent WPI

(c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

010677611

WPI Acc No: 1996-174566/199618

XRAM Acc No: C96-055000

Human serum albumin gene modified by introduction of restriction site - useful for production of fusion proteins by inserting active peptide

coding sequence into new restriction site Patent Assignee: ASAHI GLASS CO LTD (ASAG) Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week
JP 8051982 A 19960227 JP 94209369 A 19940811 199618 B

Priority Applications (No Type Date): JP 94209369 A 19940811

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 8051982 A 19 C12N-015/09

Abstract (Basic): JP 8051982 A

A modified gene coding for human serum albumin (HSA), prepared by introducing restriction enzyme cleavage site(s) into at least one arbitrary position of a gene encoding wild-type HSA, is new. Also claimed are: (1) a fusion protein prepared by introducing gene(s) coding for physiologically active peptide(s) into the restriction enzyme cleavage site(s) of the modified gene; and (2) a gene encoding the fusion protein.

USE - Physiologically active fusion proteins can be produced by inserting their coding sequences into the restriction sites newly introduced into the HSA gene.

ADVANTAGE - The use of the modified HSA gene permits any form of physiologically active peptide to be readily introduced by genetic engineering into a specific site in human serum albumin, thus enabling the easy preparation of a novel physiologically active fusion protein.

Dwg.0/8

Title Terms: HUMAN; SERUM; ALBUMIN; GENE; MODIFIED; INTRODUCING; RESTRICT; SITE; USEFUL; PRODUCE; FUSE; PROTEIN; INSERT; ACTIVE; PEPTIDE; CODE; SEQUENCE; NEW; RESTRICT; SITE

Derwent Class: B04; D16

International Patent Class (Main): C12N-015/09

International Patent Class (Additional): C07K-019/00; C12N-001/19;

C12P-021/02; C12R-001-645

File Segment: CPI

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-51982

(43)公開日 平成8年(1996)2月27日

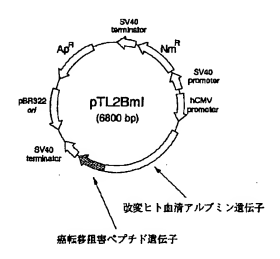
(51) Int.Cl.6	識別記号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
C 1 2 N 15/09	ZNA			
C 0 7 K 19/00		8318-4H		
// C 1 2 N 1/19		8828-4B		
C 1 2 P 21/02	С	9282-4B		
		9281-4B	C 1 2 N	15/00 ZNA A
	r	審査請求	未請求 請求項	目の数13 FD (全 19 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特願平6-209369		(71)出願人	000000044 旭硝子株式会社
(22)出願日	平成6年(1994)8月11日			東京都千代田区丸の内2丁目1番2号
(22) 田原口	TIX 0 T (1334) 6 7	3111	(72)発明者	東田 英毅
			(12/)29143	神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地
•				旭硝子株式会社中央研究所内
			(72)発明者	村上 喜美子
			(,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地
				旭硝子株式会社中央研究所内
			(72)発明者	
				神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地
				旭硝子株式会社中央研究所内
			(74)代理人	弁理士 長谷川 洋子 (外2名)
				最終頁に続く
				最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ヒト血清アルプミンをコードする改変された遺伝子

(57)【要約】

【目的】 生理活性を有するペプチドと、キャリアとしてのヒト血清アルブミンとを遺伝子工学的に結合して融合タンパク質を製造する際に、該ペプチドとの結合をしやすく改変した、改変ヒト血清アルブミン遺伝子を提供する。

【構成】 天然型のヒト血清アルブミンをコードし、少なくとも1つ以上の所望の位置に、特にはヒト血清アルブミンのポリペプチド鎖のアミノ末端、カルボキシル末端、第1~2ドメイン間あるいは第2~3ドメイン間に、制限酵素切断部位を導入してなる、ヒト血清アルブミンをコードする改変された遺伝子、並びに、該遺伝子を用いて遺伝子組換え手法によって製造された生理活性を有する融合タンパク質。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 天然型のヒト血清アルブミンをコードす る遺伝子の少なくとも1つ以上の所望の位置に制限酵素 切断部位を導入してなる、ヒト血清アルプミンをコード する改変された遺伝子。

【請求項2】 制限酵素切断部位の導入位置が、ヒト血 清アルプミンのポリペプチド鎖のアミノ末端、カルポキ シル末端、第1~2ドメイン間あるいは第2~3ドメイ ン間のうちのいずれか1箇所若しくはこれらの任意の組 み合わせの位置である、請求項1に記載の遺伝子。

【請求項3】 制限酵素切断部位の導入位置がヒト血清 アルプミンのポリペプチド鎖のアミノ末端である、配列 番号1の塩基配列で表される、請求項2に記載の遺伝 子。

【請求項4】 制限酵素切断部位の導入位置がヒト血清 アルプミンのポリペプチド鎖の第1~2ドメイン間であ る、配列番号2の塩基配列で表される、請求項2に記載 の遺伝子。

【請求項5】 制限酵素切断部位の導入位置がヒト血清 アルプミンのポリペプチド鎖の第2~3ドメイン間であ 20 る、配列番号3の塩基配列で表される、請求項2に記載 の遺伝子。

【請求項6】 制限酵素切断部位の導入位置がヒト血清 アルプミンのポリペプチド鎖のカルボキシル末端であ る、配列番号4の塩基配列で表される、請求項2に記載 の遺伝子。

【請求項7】 制限酵素切断部位の導入位置がヒト血清 アルブミンのポリペプチド鎖のアミノ末端、第1~2ド メイン間、第2~3ドメイン間およびカルポキシル末端 である、配列番号5の塩基配列で表される、請求項2に 30 記載の遺伝子。

【請求項8】 請求項1~7のいずれかに記載の遺伝子 の制限酵素切断部位に生理活性を有するペプチドをコー ドする遺伝子を導入することによって作製した融合タン パク質。

【請求項9】 請求項8に記載の融合タンパク質をコー ドする遺伝子。

【請求項10】 生理活性を有するペプチドが配列番号 6のアミノ酸で表される、請求項8に記載の融合タンパ ク質。

【請求項11】 生理活性を有するペプチドをコードす る遺伝子が、配列番号7の塩基配列で表される、請求項 9に記載の遺伝子。

【請求項12】 配列番号8のアミノ酸配列で表され る、請求項8に記載の融合タンパク質。

【請求項13】 配列番号9の塩基配列で表される、請 求項12に記載の融合タンパク質をコードする遺伝子。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、遺伝子組換え技術によ 50 比を制御することが容易になる。

る新規融合タンパク質を作製する際に最適な、改変ヒト 血清アルプミン遺伝子に関する。

[0002]

【従来の技術】生理活性を有するペプチドを医薬品など の目的で使用する際、そのペプチドのみを単独で投与し た場合、目的とする生理活性を十分に示さないことがし ばしば起こる。これは主に分解酵素による不安定化や臓 器への吸着が原因である。この問題を解決するために、 通常、生理活性ペプチドと生体高分子との融合体を作製 10 し、その融合体を投与する方法が取られている。用いる ことのできる生体高分子の例は数多くあるが、体内、特 に血中に多量に存在するため副作用が最も少ないと予想 される、血清アルブミンを用いることが好適に用いられ る。

【0003】生理活性ペプチドと血清アルブミンの融合 体を作製するには、化学的に結合する方法が常法とされ ている。例えば、癌転移阻害活性を有することが確認さ れているペプチドであるIIF-2(特開平3-349 9 3 号公報、Isoai et al., Jpn. J. Cancer Res., 81, 909-914 (1992) および Isoai et al., Cancer Res., 5 2, 1422-1426 (1992)) を用いる場合、該ペプチドと血 清アルプミンを水溶性カルボジイミドで結合させて新規 融合タンパク質を作製し、使用することによって、単独 の該ペプチドと比較してより強い癌細胞浸潤阻害活性並 びに癌転移抑制活性を示すことが本願発明者らにより確 認されている(特開平4-254000号、同4-30 0899号、同4-300900号公報およびBiochem. Biophys. Res. Commun., 192, 7-14 (1993))。すなわ ち、該ペプチドを単独で用いる場合に比べ、1/50~ 1/60の低濃度で、ヒトおよびマウス由来高転移性癌 細胞の細胞外基底膜への浸潤を強く抑制した。さらに、 癌細胞をマウスの尾静脈より注入し肺や肝臓などの主要 臓器に転移させるいわゆる「実験的転移モデル」系にお いて、該ペプチドと血清アルプミンよりなる新規融合タ ンパク質は、該ペプチド単独で用いる場合に比べ、1/ 10以下の低用量で同等以上の転移阻害活性を示した。 【0004】上記の癌転移阻害ペプチドと血清アルブミ

ンの融合体の場合のように、融合タンパク質を構成する 生理活性ペプチドと生体高分子の両者が、どちらもタン 40 パク質性アミノ酸の直鎖状結合によって構成される場 合、遺伝子工学的に目的融合タンパク質が作製可能であ ることは、容易に推測できる。すなわち目的とする融合 タンパク質をコードする遺伝子を作製し、大腸菌や酵母 を宿主とする異種タンパク質生産システムに導入して作 製すればよい。遺伝子工学的に作製することによって、 化学的に結合する方法では作製することのできない融合 タンパク質の作製が可能である。例えば、生体高分子の 特定の位置に生理活性ペプチドを導入することや、融合 タンパク質中の生理活性ペプチドと生体高分子の個数の

【0005】したがって、遺伝子操作技術を用いて生理 活性ペプチドを結合させる際に、キャリアとして用いる 生体高分子を、いかに目的の生理活性ペプチドを組込み やすいものを選択するか、あるいはいかに組込みやすく 改変するかが問題であった。それと同時に、どのような タイプの生理活性ペプチドでも結合できるような構造を 持っていることが必要である。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明はかかる事情に 鑑みてなされたもので、融合タンパク質を作製するキャ 10 リアとして最適な血清アルプミン遺伝子を提供するもの である。そして、これを用いて遺伝子組換え技術により 効率的かつ大量に融合タンパク質を生産せしめることが 可能となる。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者らは上記の課題 を解決するために鋭意研究を重ね、生理活性ペプチドを 容易に組込むことができるヒト血清アルプミン遺伝子を 考案設計し、遺伝子組換え技術を用いて作製するととも に、実際に生理活性ペプチドと結合させた新規融合タン 20 パク質を作製することによって、この融合タンパク質が 目的とする生理活性を示すことを確認した。

【0008】すなわち本発明によれば、天然型のヒト血 清アルブミンをコードする遺伝子の少なくとも1つ以上 の所望の位置に制限酵素切断部位を導入してなる、ヒト 血清アルブミンをコードする改変された遺伝子が提供さ れる。

【0009】ここで、前記制限酵素切断部位の導入位置 が、ヒト血清アルプミンのポリペプチド鎖のアミノ末 端、カルポキシル末端、第1~2ドメイン間あるいは第 30 2~3ドメイン間のうちのいずれか1箇所若しくはこれ らの任意の組み合わせの位置であるのが好ましい。

【0010】また本発明によれば、上記いずれかの遺伝 子の制限酵素切断部位に生理活性を有するペプチドをコ ードする遺伝子を導入することによって作製した融合タ ンパク質が提供される。

【0011】さらに本発明によれば、上記融合タンパク 質をコードする遺伝子が提供される。

【0012】以下、本発明について詳述する。

【0013】本発明の改変ヒト血清アルプミン遺伝子 は、生理活性を有するペプチドとの結合を容易ならしめ るために、天然型のヒト血清アルプミンをコードする遺 伝子に新たに制限酵素切断部位を導入して作製される。

【0014】改変ヒト血清アルプミン遺伝子の作製のた めに用いる天然のヒト血清アルプミン遺伝子は、例え ば、ヒト肝臓 c D N A ライプラリーよりプラスミド p I LMALB5 (国立予防衛生研究所遺伝子パンク) の制 限酵素PvuII-HindIII断片をプロープとし てクローニングすること等により得ることができる。 な お、ヒト血清アルプミン遺伝子には、そのアミノ酸配列 50 にこのペクターを用いて宿主細胞で該遺伝子を発現さ

が互いに若干異なっているという多型が報告されてお り、上記の方法でクローニングしたヒト血清アルプミン 遺伝子もその範疇に入るものである。本発明における 「ヒト血清アルプミン」とは、これらすべての多型のも のを含み得る。

【0015】次に、このヒト血清アルプミン遺伝子の所 定位置に制限酵素切断部位をもつ断片を導入し、改変と ト血清アルプミン遺伝子を作製する。この制限酵素切断 部位の導入は、後に生理活性を有するペプチド遺伝子 (例えば、癌転移阻害遺伝子など) の結合を容易ならし めるためのもので、癌転移阻害遺伝子結合の際にはこの 部位を制限酵素にて切断し、この切断部に癌転移阻害遺 伝子を結合させるためである。

【0016】改変の対象である制限酵素切断部位を導入 する位置は、ヒト血清アルブミンのポリペプチド鎖中に 任意の位置に設定することが可能であるが、活性を十分 に発揮させることを考慮すると、タンパク質の表面に位 置しており、かつ立体構造を破壊することのない位置で あることが好ましい。例えば、アミノ末端(N末端)あ るいはカルポキシル末端(C末端)など、ヒト血清アル ブミンの立体構造の形成に影響を及ぼさないと考えられ る位置が望ましい。また、ヒト血清アルブミンの立体構 造は、X線結晶解析よって詳細に検討されており(Xia o, M. H., and Carter, D. C. Nature, 358:209-215, 1992)、3個あるドメインの間、すなわち第1~2ドメイ ン間あるいは第2~3ドメイン間も、導入部位の候補と なり得る。導入する制限酵素切断部位の個数は、必要に 応じて、単一の位置、ないしは複数の位置に、単数ある いは複数個導入し得る。

【0017】導入する制限酵素切断部位は、既知の制限 酵素によって認識されるものであればよい。望ましく は、ヒト血清アルブミン中にほとんど存在しない切断部 位であり、かつ切断酵素が容易に入手できるものが望ま しい。特に6塩基認識でかつ消化後に粘着末端を形成す るものがライゲーションを行ううえで好ましい。また、 当然に天然のアミノ酸配列を一切変更しないことと同時 に、塩基配列もできるだけ変更しないことが望ましい。 以上の点を鑑みて、アミノ末端およびカルボキシル末端 に制限酵素AflIII切断部位を、第1~2ドメイン 間に制限酵素HindIII切断部位を、第2~3ドメ イン間に制限酵素EcoRI切断部位を導入するのが最 も好ましい。なお、制限酵素切断部位導入法としては任 意の方法を用い得るが、当業分野で常用されているPC Rを用いた変異導入法等が好適に用いられる。

【0018】さらに本発明では、生理活性を有するペプ チドをコードする遺伝子を作製し、これを上記改変ヒト 血清アルプミン遺伝子の制限酵素切断部位に結合させ て、生理活性を有する融合タンパク質遺伝子を作製す る。次いで、この遺伝子を発現ベクターに導入し、さら

せ、宿主細胞内より抽出、精製することによって、生理 活性融合タンパク質を製造する。

【0019】この生理活性を有するペプチドとしては、 例えば、配列番号6のアミノ酸配列で表される癌転移阻 害活性を有するペプチド (癌転移阻害ペプチド;特開平 3-34993号公報)等が挙げられる。この癌転移阻 害ペプチドをコードする遺伝子としては理論的には幾通 りもの数多くの配列が考えられ得るが、望ましくは遺伝 子組換えに用いる宿主細胞のコドン使用頻度に合わせた ものがよく、最も多頻度で使用されるコドンを用いて設 10 計するのがよい。

【0020】ここで、用いる宿主細胞としては特に限定 されるものではないが、望ましくは培養方法が容易で、 低コストで培養できる微生物がよく、例えば大腸菌(Es cherichia coli)、各種酵母類、枯草菌、糸状菌等、当 業分野で常用されている宿主細胞等が挙げられる。原核 生物を宿主細胞として用いる形質転換方法では必ずしも 全てのポリペプチドに対して有効ではなく、真核生物由 来のタンパク質の複雑な翻訳後修飾あるいは天然体と同 じ立体構造を再現することは必ずしも容易ではない。ま 20 た特有のエンドトキシンが存在する場合は、最終製品の 夾雑物になる可能性があり、好ましくない。このため好 ましくは、エンドトキシンを含まず、培養方法も確立し ており、従来より醗酵並びに食品工業で用いられてお り、人体に関する安全性も確立されている各種酵母類が よい。このなかでも特に、遺伝学的並びに分子生物学的 に動物細胞に近い性質をもつとされ、より天然体に近い 遺伝子産物が得られることが期待される分裂酵母シゾサ ッカロミセス・ポンペ (Schizosaccharomyces pombe) 株としては、例えば寄託番号ATCC38399 (leu-32h⁻) やATCC38436 (ura4-294h⁻) 等としてア メリカン・タイプ・カルチャー・コレクション(ATC C) に寄託されているものが挙げられ、入手可能であ る。

【0021】したがって本発明においては、配列番号6 で表される癌転移阻害ペプチドをコードする遺伝子は、 シゾサッカロミセス・ポンペでの高発現に至適なコドン を用いて設計し、合成したものであるのが最も好まし い。シゾサッカロミセス・ポンペの最適コドン使用頻度 40 は、例えば A. Nasim et al.: Molecular Biology oft he Fission Yeast, p. 263. Academic Press (1983) 等 から知ることができる。本発明者らは種々研究を重ねた 結果、配列番号7の塩基配列で表される遺伝子が最も好 適であるとの結論を得、設計、合成した(ただし配列番 号7の塩基配列は、翻訳開始シグナル(ATG)および 翻訳終了シグナル(TAA)を付加している)。なお、 遺伝子の作製(合成)は、トリエステル法(Nuc. Acid. Res. 10, p. 6553, (1982)) やホスホアミダイト法 (Tet rahedron Letters 22, p.1859, (1981)) などの種々の

方法がすでに開発されており、いずれの方法を用いても よい。またDNA合成機器(DNAシンセサイザー)等 が市販されているので、それらを用いてもよい。

6

【0022】次に、上記のようにして作製した新規の癌 転移阻害融合タンパク質遺伝子をベクターに組み込んで 組換えベクターを作製する。用いるベクターは特に限定 されるものではないが、宿主細胞内で自律的に複製可能 であって、癌転移阻害融合タンパク質合成遺伝子(外来) 遺伝子)を組み込み得る挿入部位をもち、さらにこの組 み込んだ合成遺伝子を宿主細胞内で発現せしめることを 可能とする領域を有する必要がある。このようなペクタ ーとして、例えば本発明者らがすでに創出に成功してい るシゾサッカロミセス・ポンベを宿主とする外来遺伝子 発現ペクターpTL2M(特顧平5-249310号明 細書)等を有利に用いることができ、これらのベクター に上記合成遺伝子を容易に組み込み得る。

【0023】次いで上記組換えベクターを宿主細胞内に 導入し、形質転換体を得る。組換えペクターの宿主細胞 内への導入法は、従来慣用的に用いられている方法によ り行うことができ、コンピテント細胞法、プロトプラス ト法、リン酸カルシウム共沈法、エレクトロポレーショ ン法、マイクロインジェクション法、リポソーム融合 法、パーティクル・ガン法等、種々のものが挙げられる が、用いる宿主に応じてそれぞれ任意の方法を取り得 る。シゾサッカロミセス・ポンペを宿主とする場合は、 例えば酢酸リチウム法 (K. Okazaki et al., Nucleic A cids Res., 18, 6485-6489(1990)) 等によって効率よく 形質転換体を得ることができる。

【0024】このようにして得られた形質転換体を培養 が最も好ましい。このシゾサッカロミセス・ポンベの菌 30 することにより、培養物中に癌転移阻害融合タンパク質 が産生される。これを公知の方法で単離し、場合により 精製することにより、目的とする癌転移阻害融合タンパ ク質が得られる。

> 【0025】形質転換体を培養するための培地は公知で あり、YPD培地などの栄養培地(M. D. Rose et al., "Methods In Yeast Genetics", Cold Spring Harbor L abolatory Press(1990)r) や、MB培地などの最少培地 (K. Okazaki et al., Nucleic Acids Res., 18, 6485-6489(1990)) 等を用いることができる。形質転換体の培 養は、通常16~42℃、好ましくは25~37℃で、 8~168時間、好ましくは24~72時間行う。振盪 培養と静置培養のいずれも可能であるが、必要に応じて 攪拌や通気を加えてもよい。

【0026】培養物中に産生した融合タンパク質の単離 ・精製法としては、公知の塩析または溶媒沈殿法等の溶 解度の差を利用する方法、透析、限外濾過またはゲル電 気泳動法等の分子量の差を利用する方法、イオン交換ク ロマトグラフィー等の荷電の差を利用する方法、アフィ ニティークロマトグラフィー等の特異的親和性を利用す 50 る方法、逆相高速液体フロマトグラフィー等の疎水性の

差を利用する方法、等電点電気泳動法等の等電点の差を 利用する方法等が挙げられる。

【0027】単離・精製した融合タンパク質の確認方法 としては、公知のウエスタンプロッティング法や活性測 定法等が挙げられる。また、精製された融合タンパク質 は、アミノ酸分析、アミノ末端分析、一次構造解析など によりその構造を明らかにすることができる。

[0028]

【実施例】以下の実施例により本発明をより具体的に説 明する。但し、本発明はこれらの実施例によりその技術 10 範囲が限定されるものではない。また実施例中の各操作 については、特に記載したもの以外は、当業界で常用さ れている方法(例えば J. Sambrook et al.: Molecular Cloning. A Laboratory Manual. 2nd ed. Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, New Y ork, USA, 1989.) に従った。

【0029】 [実施例1] 配列番号1の改変ヒト血清ア ルプミン遺伝子の作製

ヒト肝臓cDNAライプラリーよりpUC19 (宝酒造 (株) 製)上にクローニングしたヒト血清アルプミンc 20 た。 DNAを鋳型として、配列番号12および13の塩基配 列で表されるプライマーを用いてPCR増幅を行ない、 次いで制限酵素Ncol(宝酒造(株)製)およびHi ndIII (宝酒造(株)製)によって末端調節(部分 消化)を行なった。フェノール抽出、エタノール沈澱に よる精製の後、アガロースゲル電気泳動し、約1800 塩基対に相当するパンドを切出し、DNA-PREP (旭硝子) を用いたガラスピーズ法で精製し、挿入断片 とした。

【0030】さらにこれとは別に、シゾサッカロミセス 30 抽出精製した。 ・ポンベ発現ベクターpTL2Mを用意した。このベク ターpTL2Mは、本願発明者らがすでに構築したもの である(特願平5-249310号明細書)。以下にそ の作製方法を述べる。

【0031】 [ベクターpRL2Mの作製] まず、公知 の方法で調製されたpcD4CATをBamHIで切断 し、CAT遺伝子を除去後ライゲーションし、pcD4 を作製した。pcD4をBamHIで部分切断し、平滑 末端化した後ライゲーションしてpcD4Bを作製した (特開平5-15380号公報)。

【0032】このプラスミドpcD4Bを制限酵素Sa c I で消化後、末端をT4DNAポリメラーゼで平滑化 し、さらに制限酵素BamHIで消化した後、フェノー ル抽出およびエタノール沈殿によって精製した。さらに アガロースゲル電気泳動後、ガラスビーズ法によって約 4500塩基対に相当するDNAを精製した。

【0033】一方、これとは別に、ヒト線維芽細胞由来 の岡山-パーグcDNAライプラリー(pcDペクタ 一)を公知の方法により調製した。さらに、既に知られ ているヒトリポコルチン I の遺伝子配列(Nature,320, 50 スピーズ法で精製した。これら両者の断片をライゲーシ

77, (1986)) のうち、タンパク質のN末端側アミノ酸配 列をコードする50塩基の遺伝子配列をDNAプロープ として上述のライブラリーからリポコルチンIの遺伝子 をコロニーハイブリダイゼーション法により取得し、塩 基配列を決定することにより、リポコルチンIタンパク 質全長をコードするものであることを確認した。取得し たクローンをpcDlipoIと名づけた。(特開平5 -15380号公報)。そしてこのヒトリポコルチンI 遺伝子(cDNA)を含むペクターpcDlipolを 制限酵素XmnIおよびBamHIで消化した後、フェ ノール抽出およびエタノール沈殿によって精製した。さ らにアガロースゲル電気泳動後、ガラスピーズ法によっ て約1300塩基対に相当するDNAを精製した。

【0034】両DNAをライゲーションした後、これを 大腸菌DH5株(東洋紡(株)製)に導入して形質転換 した。得られた形質転換体よりベクターを調製し、目的 とするペクターpRL2L(図5)を持った形質転換体 をスクリーニングした。部分塩基配列の確認および制限 酵素地図の作製から目的のペクターであることを確認し

【0035】このリポコルチン【発現ペクターpRL2 Lを制限酵素EcoRIおよびHindIIIで消化 し、フェノール抽出、エタノール沈殿の後、アガロース ゲル電気泳動により約5000塩基対に相当するパンド を切り出し、ガラスピーズ法で精製した。これとは別 に、公知のプラスミドpUC19を制限酵素EcoRI およびHindIIIで消化し、フェノール抽出、エタ ノール沈殿の後、ポリアクリルアミドゲル電気泳動によ り約60塩基対に相当するパンドを切り出し、ゲルから

【0036】これら両者の断片をライゲーションの後、 大腸菌DH5株を形質転換して目的とするペクターpR L2M(図6)をスクリーニングした。部分塩基配列の 確認および制限酵素地図の作製から目的のベクターであ ることを確認した。

[0037] [ベクターpTL2Mの作製] 上記pRL 2 Mを鋳型とし、オリゴデオキシリポヌクレオチド 5'-TTGACTAGTTATTAATAGTA-3' およびオリゴデオキシリボヌ クレオチド 5'-CTAGAATTCACATGTTTGAAAAAGTGTCTTTATC-40 3'を合成プライマーとして、Taaポリメラーゼを用 いたPCRによって目的断片を増幅した。制限酵素Sp e I およびEcoRIで末端調節し、フェノール抽出、 エタノール沈殿の後、アガロースゲル電気泳動により約 600塩基対に相当するパンドを切り出し、ガラスピー ズ法で精製した。

【0038】一方、これとは別に、pRL2Mを制限酵 素SpelおよびEcoRIで消化し、フェノール抽 出、エタノール沈殿の後、アガロースゲル電気泳動によ り約4500塩基対に相当するパンドを切り出し、ガラ

ョンの後、大陽南DH5株を形質転換して目的とするべ クター p T L 2 M (図 7) をスクリーニングした。部分 塩基配列の確認および制限酵素地図の作製から目的のペ クターであることを確認した。

【0039】このようにして作製したpTL2Mを制限 酵素AflIIIおよびHindIIIで二重消化し、 約5000塩基対に相当するパンドを切出した。

【0040】そして上記挿入断片とこの発現ベクターp TL2Mの上記制限酵素による二重消化物との計2本 を、DNAライゲーションキット(宝酒造(株)製)を 10 用いてライゲーションした。これを大腸菌DH5株(東 洋紡(株)製)に導入して形質転換した後、目的のプラ スミドpTL2Bmaを得た。アルカリーSDS法に従 ってpTL2Bmaを大量調製し、制限酵素地図の作製 および塩基配列決定によって、配列番号1の配列を持っ たプラスミドであることを確認した。

【0041】 [実施例2] 配列番号2の改変ヒト血清ア ルプミン遺伝子の作製

ヒト肝臓cDNAライブラリーよりpUC19上にクロ ーニングしたヒト血清アルプミン c DNAを鋳型とし て、配列番号12および14の塩基配列で表されるプラ イマーを用いてPCR増幅を行ない、次いで制限酵素N colおよびHindIIIによって末端調節を行なっ た。フェノール抽出、エタノール沈澱による精製の後、 アガロースゲル電気泳動し、約550塩基対に相当する パンドを切出し、DNA-PREPを用いたガラスピー ズ法で精製し、挿入断片1とした。

【0042】一方、これとは別に、同じcDNAを鋳型 として、配列番号15および13の塩基配列で表される プライマーを用いてPCR増幅を行ない、制限酵素Hi 30 号3の配列を持ったプラスミドであることを確認した。 ndIIIによって末端調節を行なった。フェノール抽 出、エタノール沈澱による精製の後、アガロースゲル電 気泳動し、約1350塩基対に相当するパンドを切出 し、DNA-PREPを用いたガラスピーズ法で精製 し、挿入断片2とした。

【0043】さらにこれとは別に、実施例1の場合と同 様にして作製したシゾサッカロミセス・ポンベ発現ベク ターpTL2Mを用意し、このペクターpTL2Mを制 限酵素AflIIIおよびHindIIIで二重消化 し、約5000塩基対に相当するバンドを切出した。

【0044】そして上記挿入断片2本とこの発現ベクタ ーpTL2Mの上記制限酵素による二重消化物との計3 本を、DNAライゲーションキットを用いてライゲーシ ョンした。これを大腸菌DH5株に導入して形質転換し た後、目的のプラスミドpTL2Bmbを得た。アルカ リーSDS法に従ってpTL2Bmbを大量調製し、制 限酵素地図の作製および塩基配列決定によって、配列番 号2の配列を持ったプラスミドであることを確認した。

【0045】 [実施例3] 配列番号3の改変ヒト血清ア ルプミン遺伝子の作製

ヒト肝臓 c DNAライプラリーより p U C 1 9 上にクロ ーニングしたヒト血清アルプミンcDNAを鋳型とし て、配列番号12および16の塩基配列で表されるプラ イマーを用いてPCR増幅を行ない、次いで制限酵素N coIおよびEcoRI (宝酒造(株) 製)によって末 端調節を行なった。フェノール抽出、エタノール沈澱に よる精製の後、アガロースゲル電気泳動し、約1100 塩基対に相当するパンドを切出し、DNA-PREPを 用いたガラスピーズ法で精製し、挿入断片1とした。

10

【0046】一方、これとは別に、同じcDNAを鋳型 として、配列番号17および13の塩基配列で表される プライマーを用いてPCR増幅を行ない、次いで制限酵 素EcoRIおよびHindIIIによって末端調節を 行なった。フェノール抽出、エタノール沈澱による精製 の後、アガロースゲル電気泳動し、約700塩基対に相 当するパンドを切出し、DNA-PREPを用いたガラ スピーズ法で精製し、挿入断片2とした。

【0047】さらにこれとは別に、実施例1の場合と同 様にして作製したシゾサッカロミセス・ポンベ発現ベク 20 ターpTL2Mを用意し、このベクターpTL2Mを制 限酵素AflIIIおよびHindIIIで二重消化 し、約5000塩基対に相当するパンドを切出した。

【0048】そして上記挿入断片2本とこの発現ベクタ ーpTL2Mの上記制限酵素による二重消化物との計3 本を、DNAライゲーションキットを用いてライゲーシ ョンした。これを大腸菌DH5株に導入して形質転換し た後、目的のプラスミドpTL2Bmcを得た。アルカ リーSDS法に従ってpTL2Bmcを大量調製し、制 限酵素地図の作製および塩基配列決定によって、配列番

【0049】 [実施例4] 配列番号4の改変ヒト血清ア ルプミン遺伝子の作製

ヒト肝臓cDNAライブラリーよりpUC19上にクロ ーニングしたヒト血清アルブミン c DNAを鋳型とし て、配列番号12および18の塩基配列で表されるプラ イマーを用いてPCR増幅を行ない、次いで制限酵素N colおよびAflIIIによって末端調節を行なっ た。フェノール抽出、エタノール沈澱による精製の後、 アガロースゲル電気泳動し、約1800塩基対に相当す 40 るパンドを切出し、DNA-PREPを用いたガラスピ ーズ法で精製し、挿入断片とした。

【0050】一方、これとは別に、実施例1の場合と同 様にして作製したシゾサッカロミセス・ポンベ発現ベク ターpTL2Mを用意し、このベクターpTL2Mを制 限酵素AfIIIおよびHindIIIで二重消化 し、約5000塩基対に相当するパンドを切出した。

【0051】そして上記挿入断片とこの発現ベクターp TL2Mの上記制限酵素による二重消化物との計2本 を、DNAライゲーションキットを用いてライゲーショ 50 ンした。これを大腸菌DH5株に導入して形質転換した 後、目的のプラスミドpTL2Bmdを得た。アルカリーSDS法に従ってpTL2Bmdを大量調製し、制限酵素地図の作製および塩基配列決定によって、配列番号4の配列を持ったプラスミドであることを確認した。

【0052】 [実施例5] 配列番号5の改変ヒト血清アルプミン遺伝子の作製

ヒト肝臓 c D N A ライブラリーより p U C 19上にクローニングしたヒト血清アルブミン c D N A を鋳型として、配列番号 1 2 および 1 4 の塩基配列で表されるプライマーを用いて P C R 増幅を行ない、次いで制限酵素 N 10 c o I および H i n d I I I によって末端調節を行なった。フェノール抽出、エタノール沈澱による精製の後、アガロースゲル電気泳動し、約550塩基対に相当するパンドを切出し、D N A - P R E P を用いたガラスピーズ法で精製し、挿入断片 1 とした。

【0053】これとは別に、同じcDNAを鋳型として、配列番号15および16の塩基配列で表されるプライマーを用いてPCR増幅を行ない、次いで制限酵素HindIIIおよびEcoRIによって末端調節を行なった。フェノール抽出、エタノール沈澱による精製の後、アガロースゲル電気泳動し、約700塩基対に相当するパンドを切出し、DNA-PREPを用いたガラスピーズ法で精製し、挿入断片2とした。

【0054】またこれとは別に、同じcDNAを鋳型として、配列番号17および18の塩基配列で表されるプライマーを用いてPCR増幅を行ない、次いで制限酵素EcoRIおよびAflIIIによって末端調節を行なった。フェノール抽出、エタノール沈澱による精製の後、アガロースゲル電気泳動し、約700塩基対に相当するパンドを切出し、DNA-PREPを用いたガラス 30ピーズ法で精製し、挿入断片3とした。

【0055】さらにこれとは別に、実施例1の場合と同様にして作製したシゾサッカロミセス・ポンペ発現ペクターpTL2Mを用意し、このペクターpTL2Mを制限酵素AflIIIおよびHindIIIで二重消化し、約5000塩基対に相当するパンドを切出した。

【0056】そして上記挿入断片とこのpTL2Mの上記制限酵素による二重消化物との計4本を、DNAライゲーションキットを用いてライゲーションした。これを大腸菌DH5株に導入して形質転換した後、目的のプラ 40 スミドpTL2Bmeを得た。アルカリーSDS法に従ってpTL2Bmeを大量調製し、制限酵素地図の作製および塩基配列決定によって、配列番号5の配列を持ったプラスミドであることを確認した。

【0057】 [実施例6] 癌転移阻害ペプチドをコード する配列番号7の塩基配列で表される遺伝子の作製 配列番号6のアミノ酸配列をもとに、シゾサッカロミセス・ポンベのコドン使用頻度 (Nasim, A. et al: Molecular Biology of the Fission Yeast, Academic Press,

基配列で表される2本の一本鎖オリゴDNAを、DNA 自動合成装置(Applied Biosystems)を用いて合成した。なお、配列番号10の塩基配列は、5、末端に制限酵素BamHIへの挿入部位と開始コドンATGを、3、末端に終始コドンTAAと制限酵素HindIII への挿入部位を導入した遺伝子のセンス鎖であり、配列番号11の塩基配列はそのアンチセンス鎖である。脱保

12

【0058】一方、これとは別にプラスミドpUC19を、制限酵素BamHI(宝酒造(株)製)およびHindIIIで二重消化し、フェノール抽出、エタノール沈澱による精製の後、アガロースゲル電気泳動し、約2600塩基対に相当するパンドを切出し、DNA-PREPを用いたガラスピーズ法で精製した。

護、精製後、これら2本を70℃でアニーリングした。

【0059】これら両者の断片を、DNAライゲーションキットを用いてライゲーションした。これを大腸菌JM109株(宝酒造(株)製)に導入して形質転換した後、アンピシリン耐性を持ち、かつ X-gal プレート上で白コロニーを提示するポジティブクローンをスクリーニングし、目的のプラスミドすなわち制限酵素BamHIおよびHindIII二重消化時に約70塩基対の切断断片を示すpI2Aを得た。アルカリーSDS法に従ってpI2Aを大量調製し、制限酵素地図の作製および塩基配列決定によって、目的の配列を持ったプラスミドであることを確認した。

【0060】 [実施例7] 癌転移阻害ペプチド遺伝子を 含有する発現ペクターpTL2BmIの作製

プラスミドpI2Aを制限酵素NcoIおよびHind IIIの二重消化で末端を調節し、アクリルアミドゲル 電気泳動により約70塩基対に相当するパンドを切出 し、ゲルから溶出して癌転移阻害ペプチド遺伝子挿入断 片とした。

【0061】この遺伝子断片と実施例4で作製したpTL2Bmdの制限酵素AflIII消化物(部分消化後、約7000塩基対に相当するパンドをDNA-PREPを用いて精製)との計2本を、DNAライゲーションキットを用いて、ライゲーションした。大腸菌DH5株を形質転換した後、第1図に示す、目的のプラスミドpTL2BmIを得た。アルカリーSDS法に従ってpTL2BmIを大量調製し、制限酵素地図の作製および塩基配列決定によって、配列番号7の配列を持ったプラスミドであることを確認した。

【0062】 [実施例8] 発現ペクターpTL2BmIを用いたシゾサッカロミセス・ポンペの形質転換シゾサッカロミセス・ポンペのロイシン要求性株、h-leu1-32 (ATCC38399) をロイシン含有最少培地MB-leuで107 細胞数/mlになるまで生育させた。遠心集菌、水による洗菌後109 細胞数/mlになるように100mM酢酸リチウム (pH5.

1989, p263.) に合せて、配列番号10および11の塩 50 0) に懸濁し、30℃で60分間インキュペートした。

その後、上記懸濁液100μlに、制限酵素PstIで 消化したpAL7 (K. Okazaki et al.: Nucl. Acids R es. 18, 6485-6489 (1990)) 1 µgおよび2µgの発現 ベクターpTL2BmIを10µlのTEパッファーに 溶かした溶液を加え、50%PEG4000を290μ 1加えてよく混合した後、30℃で60分間、43℃で 15分間、室温で10分間の順にインキュペートした。 遠心分離によりPEG4000を除去し、1mlの培養 液1/2YEL-Leuに懸濁した。

に900μlの培養液1/2YEL-Leuで希釈し て、32℃30分間インキュベートした後、300μ1 を最少寒天培地MMAにスプレッドした。32℃で3日 間インキュペートし、得られた形質転換体をG418を 25 µg/m1含むYEA培地に移し、さらに32℃で 5日間培養し、得られたクローンを目的とする各形質転 換体とした。

【0064】一方、これとは別に、癌転移阻害ペプチド 遺伝子を持たないプラスミドpTL2M(既述)および pTL2Bm (特願平5-249310号明細書) につ 20 いても、同じ方法で形質転換体を作製し、ネガティブコ ントロールとした。なお、プラスミドpTL2Bmは以 下のようにして作製した。

【0065】 [プラスミドpTL2Bmの作製] 国立予 防衛生研究所遺伝子パンクより供与を受けた、ヒト血清 アルプミンc DNAを含むペクターp I LMALB5を 鋳型とし、オリゴデオキシリボヌクレオチド 5'-AGACCA TGGATGCACACACAGAGTGAGGT-3' およびオリゴデオキシリ ポヌクレオチド 5'-CAGGAAACAGCTATGACCAT-3'を合成プ よって目的断片を増幅した。制限酵素NcolおよびH indIIIで末端調節し、フェノール抽出、エタノー ル沈殿の後、アガロースゲル電気泳動により約1800 塩基対に相当するパンドを切り出し、ガラスピーズ法で 精製した。

【0066】これとは別に、pTL2Mを制限酵素Af **IIIIおよびHindIIIで消化し、フェノール抽** 出、エタノール沈殿の後、アガロースゲル電気泳動によ り約5000塩基対に相当するパンドを切り出し、ガラ スピーズ法で精製した。

【0067】これら両者の断片をライゲーションの後、 大腸菌DH5株を形質転換して目的とするベクターpT L2Bm(図8)をスクリーニングした。部分塩基配列 の確認および制限酵素地図の作製から目的のベクターで あることを確認した。

【0068】 [実施例9] 形質転換体の培養および無細 胞抽出液の調製

抗生物質G418 (GIBCO BRL)を200µg/mlの 濃度で含む50mlのYPD培地 [(2%グルコース

fco)、2%パクトペプトン (Difco)] に、実施例8 で作製した形質転換体を植菌し、32℃で5日間培養し た。その培養液から10°個の菌体を集菌し、洗菌後、 50mMトリス塩酸緩衝液(pH7.5)で懸濁し、超 音波破砕を行った。終濃度が1%になるように10%S DS溶液を加え、80℃で15分間加熱した。遠心分離 によって無細胞抽出液(上清)を得た。

14

【0069】これとは別に、癌転移阻害ペプチド遺伝子 を持たない上記pTL2MおよびpTL2Bmを導入し 【0~0~6~3】この懸濁液から $1~0~0~\mu$ 1~e分取し、さら 10~ た形質転換体についても、同様の方法で無細胞抽出液を 作製し、ネガティブコントロールとした。

> 【0070】 [実施例10] SDS-ポリアクリルアミ ドゲル電気泳動による癌転移阻害融合タンパク質の発現 解析

SDS-РАСЕによって、実施例9で作製した各形質 転換体由来の無細胞抽出液について発現解析を行なっ た。結果を図2に示す。同図から明らかなように、pT L2mBIによる形質転換体では、コントロールである pTL2Bmによる形質転換体に比較して、分子量6 9,000のパンド (同図中、*で示す) が、癌転移阻 害融合タンパク質を産生していることによって、分子量 71,000の位置(同図中、**で示す)に移動して いることが検出できた。デンシトメータによって測定し たところ、癌転移阻害融合タンパク質の産生量は、全菌 体タンパク質の30%程度であった。

【0071】 [実施例11] ウエスタンプロッティング による癌転移阻害融合タンパク質の確認

実施例9で作製した各形質転換体由来の無細胞抽出液に ついて実施例10と同様にしてSDS-PAGEを行な ライマーとして、Tagポリメラーゼを用いたPCRに 30 った。得られたゲルをPVDF膜(Bio-Rad)に転写 し、癌転移阻害ペプチドに特異的な抗体 (A. Isoai et al.: Biochem. Biophys. Res. Commun. 192, 7-14 (199 3)) を用いてウエスタンプロッティングを行い、ECL (アマシャム(株) 製)によって検出した。結果を図3 に示す。同図から明らかなように、該融合タンパク質を 含む配列に相当する分子量71,000附近の位置に唯 一の明瞭なパンドが得られることから、該融合タンパク 質に特異的なアミノ酸配列が含まれている融合タンパク 質が産生していることが確認された。

> 【0072】 [実施例12] 癌転移阻害融合タンパク質 の精製

pTL2BmIにより形質転換された形質転換体を、G 418を25μg/mlの濃度で含む50mlのYPD 培地で32℃、1日間前培養した後、G418を200 μg/ml含む1リットルのYPD培地に1×10°/ mlの割合で植菌してさらに4日間培養した。集菌後の 菌体の4倍量の50mMトリス塩酸緩衝液(pH7. 5) [12μMのAPMSF (和光純薬 (株) 製)、2

5 μ M ロイペプチン (和光純薬 (株) 製) 、2 m M の E (和光純薬 (株) 製)、1%パクトイーストエキス (Di 50 DTAを含む] に懸濁し等量のガラスピーズ (ピードピ

ーター) を用いて0℃で破砕した。12,000rpm で20分間遠心分離した沈澱を同じ緩衝液で洗浄した 後、6 Mグアニジン塩酸と10 mMのジチオスレイトー ルを含んだ50mMトリス塩酸緩衝液(pH7.5)に て50℃1時間で可溶化した後、12,000rpm、2 0分間遠心分離した上清を0.1MNaCl、1mME DTA、2mM還元型グルタチオン、0.2mM酸化型 グルタチオンを含んだ50mMトリス塩酸緩衝液(pH 7. 5) で100倍 (v/v) に4℃で徐々に希釈し た。1 晩4℃で放置後、限外濾過膜(アミコン)にて濃 10 ンパク質により、癌細胞の浸潤が有意に阻害されること 縮しスーパーロース12カラムにてゲル濾過し、各画分 についてSDS-PAGEにて解析し分子量71,00 0の位置に唯一のパンドが見られた画分を集め精製癌転 移阻害融合タンパク質とした。

【0073】 [実施例13] 精製癌転移阻害融合タンパ ク質の癌細胞浸潤阻害活性の測定

実施例12で精製した癌転移阻害融合タンパク質につい て、癌細胞の浸潤抑制効果を調べた。評価方法は Albin i らの方法 (Albini et al.: Cancer Res. 47,3239-324 5 (1987)) に従って行った。8 μ m のポアサイズを持 20 【0077】 つポリカーボネートフィルターにより、上層と下層に分 けられたケモタキセル (クラボウ (株) 製) のフィルタ 一上面に10μgのマトリゲル(コラボレーティブ (株) 製)を塗布し、室温で一晩乾燥させた。使用直前 に培養液で膨潤させ、24穴のカルチャープレートにセ ットした。癌細胞はB16メラノーマ由来の高転移性ク ローンB16FE7を使用した。

【0074】細胞を1.85kBq/mlの[125 I] IUdR (アマシャム (株) 製) 存在下で2日間培養し た。使用直前にトリプシン溶液で細胞を回収した後、 0. 1%の牛血清アルプミンを含む培養液に懸濁し細胞 数と、取り込まれた [125 I] IUdRの放射能を計測

した。ケモタキセルの下層には20μg/m1のヒトフ ィプロネクチンを入れ、上層には5×104個の細胞を 種々の濃度の癌転移阻害融合タンパク質と共に入れ、炭 酸ガスインキュペータ中で20時間培養した。

16

【0075】培養終了後、フィルターの上面に残ってい る細胞を綿棒でかきとり、フィルターをティッシュソル ビライザー(アマシャム(株)製)で下面に移動した細 胞と富みに溶解した後、放射能を計測した。結果を図4 に示す。同図から明らかなように、本癌転移阻害融合タ が示された。

[0076]

【発明の効果】以上詳述したように、本発明による改変 ヒト血清アルプミン遺伝子を用いることによって、どの 様な形の生理活性ペプチドであっても、ヒト血清アルブ ミンの特定の位置に、遺伝子工学的に容易に組込むこと が可能になった。したがって、本発明を用いて新規な生 理活性融合タンパク質を容易に作製することが可能にな ったといえる。

【配列表】

配列番号:1

配列の長さ:1763

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA to mRNA

配列の特徴

特徴を表す記号:CDS 30 存在位置:3..1763

特徴を決定した方法:E

CC ATG GAT GCA CAC AAG AGT GAG GTT GCT CAT CGG TTT AAA GAT TTG GGA 50 GAA GAA AAT TTC AAA GCC TTG GTG TTG ATT GCC TTT GCT CAG TAT CTT CAG CAG TGT CCA TTT GAA GAT CAT GTA AAA TTA GTG AAT GAA GTA ACT 146 GAA TIT GCA AAA ACA TGT GTA GCT GAT GAG TCA GCT GAA AAT TGT GAC 194 AAA TCA CTT CAT ACC CTT TTT GGA GAC AAA TTA TGC ACA GTT GCA ACT 242 CTT CGT GAA ACC TAT GGT GAA ATG GCT GAC TGC TGT GCA AAA CAA GAA 290 CCT GAG AGA AAT GAA TGC TTC TTG CAA CAC AAA GAT GAC AAC CCA AAC 338 CTC CCC CGA TTG GTG AGA CCA GAG GTT GAT GTG ATG TGC ACT GCT TTT 386 CAT GAC AAT GAA GAG ACA TTT TTG AAA AAA TAC TTA TAT GAA ATT GCC 434 AGA AGA CAT CCT TAC TTT TAT GCC CCG GAA CTC CTT TTC TTT GCT AAA 482 AGG TAT AAA GCT GCT TTT ACA GAA TGT TGC CAA GCT GCT GAT AAA GCT 530 GCC TGC CTG TTG CCA AAG CTC GAT GAA CTT CGG GAT GAA GGG AAG GCT 578 TCG TCT GCC AAA CAG AGA CTC AAA TGT GCC AGT CTC CAA AAA TTT GGA 626 GAA AGA GCT TTC AAA GCA TGG GCA GTG GCT CGC CTG AGC CAG AGA TTT 674 CCC AAA GCT GAG TTT GCA GAA GTT TCC AAG TTA GTG ACA GAT CTT ACC 722 AAA GTC CAC ACG GAA TGC TGC CAT GGA GAT CTG CTT GAA TGT GCT GAT 770 GAC AGG GCG GAC CTT GCC AAG TAT ATC TGT GAA AAT CAG GAT TCG ATC 818

17 18 TCC AGT AAA CTG AAG GAA TGC TGT GAA AAA CCT CTG TTG GAA AAA TCC 866 CAC TGC ATT GCC GAA GTG GAA AAT GAT GAG ATG CCT GCT GAC TTG CCT 914 TCA TTA GCT GCT GAT TTT GTT GAA AGT AAG GAT GTT TGC AAA AAC TAT 962 GCT GAG GCA AAG GAT GTC TTC CTG GGC ATG TTT TTG TAT GAA TAT GCA 1010 AGA AGG CAT CCT GAT TAC TCT GTC GTG CTG CTG CTG AGA CTT GCC AAG 1058 ACA TAT GAA ACC ACT CTA GAG AAG TGC TGT GCC GCT GCA GAT CCT CAT 1106 GAA TGC TAT GCC AAA GTG TTC GAT GAA TTT AAA CCT CTT GTG GAA GAG 1154 CCT CAG AAT TTA ATC AAA CAA AAC TGT GAG CTT TTT AAG CAG CTT GGA 1202 GAG TAC AAA TTC CAG AAT GCG CTA TTA GTT CGT TAC ACC AAG AAA GTA 1250 CCC CAA GTG TCA ACT CCA ACT CTT GTA GAG GTC TCA AGA AAC CTA GGA 1298 AAA GTG GGC AGC AAA TGT TGT AAA CAT CCT GAA GCA AAA AGA ATG CCC 1346 TGT GCA GAA GAC TAT CTA TCC GTG GTC CTG AAC CAG TTA TGT GTG TTG 1394 CAT GAG AAA ACG CCA GTA AGT GAC AGA GTC ACA AAA TGC TGC ACA GAG 1442 TCC TTG GTG AAC AGG CGA CCA TGC TTT TCA GCT CTG GAA GTC GAT GAA 1490 ACA TAC GTT CCC AAA GAG TTT AAT GCT GAA ACA TTC ACC TTC CAT GCA 1538 GAT ATA TGC ACA CTT TCT GAG AAG GAG AGA CAA ATC AAG AAA CAA ACT 1586 GCA CTT GTT GAG CTC GTG AAA CAC AAG CCC AAG GCA ACA AAA GAG CAA 1634 CTG AAA GCT GTT ATG GAT GAT TTC GCA GCT TTT GTA GAG AAG TGC TGC 1682 AAG GCT GAC GAT AAG GAG ACC TGC TTT GCC GAG GAG GGT AAA AAA CTT 1730 GTT GCT GCA AGT CAA GCT GCC TTA GGC TTA TAA 1763

配列番号: 2 配列の種類: cDNA to mRNA

配列の長さ:1761 配列の型:核酸 鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の特徴 特徴を表す記号:CDS

存在位置: 1... 1761 特徴を決定した方法: E

配列

ATG GAT GCA CAC AAG AGT GAG GTT GCT CAT CGG TTT AAA GAT TTG GGA 48 GAA GAA AAT TTC AAA GCC TTG GTG TTG ATT GCC TTT GCT CAG TAT CTT 96 CAG CAG TGT CCA TTT GAA GAT CAT GTA AAA TTA GTG AAT GAA GTA ACT 144 GAA TTT GCA AAA ACA TGT GTA GCT GAT GAG TCA GCT GAA AAT TGT GAC 192 AAA TCA CTT CAT ACC CTT TTT GGA GAC AAA TTA TGC ACA GTT GCA ACT 240 CTT CGT GAA ACC TAT GGT GAA ATG GCT GAC TGC TGT GCA AAA CAA GAA 288 CCT GAG AGA AAT GAA TGC TTC TTG CAA CAC AAA GAT GAC AAC CCA AAC 336 CTC CCC CGA TTG GTG AGA CCA GAG GTT GAT GTG ATG TGC ACT GCT TTT 384 CAT GAC AAT GAA GAG ACA TTT TTG AAA AAA TAC TTA TAT GAA ATT GCC 432 AGA AGA CAT CCT TAC TTT TAT GCC CCG GAA CTC CTT TTC TTT GCT AAA 480 AGG TAT AAA GCT GCT TTT ACA GAA TGT TGC CAA GCT GCT GAT AAA GCT 528 GCC TGC CTG TTG CCA AAG CTT GAT GAA CTT CGG GAT GAA GGG AAG GCT 576 TCG TCT GCC AAA CAG AGA CTC AAA TGT GCC AGT CTC CAA AAA TTT GGA 624 GAA AGA GCT TTC AAA GCA TGG GCA GTG GCT CGC CTG AGC CAG AGA TTT 672 CCC AAA GCT GAG TTT GCA GAA GTT TCC AAG TTA GTG ACA GAT CTT ACC 720 AAA GTC CAC ACG GAA TGC TGC CAT GGA GAT CTG CTT GAA TGT GCT GAT 768 GAC AGG GCG GAC CTT GCC AAG TAT ATC TGT GAA AAT CAG GAT TCG ATC 816 TCC AGT AAA CTG AAG GAA TGC TGT GAA AAA CCT CTG TTG GAA AAA TCC 864 CAC TGC ATT GCC GAA GTG GAA AAT GAT GAG ATG CCT GCT GAC TTG CCT 912 TCA TTA GCT GCT GAT TTT GTT GAA AGT AAG GAT GTT TGC AAA AAC TAT 960 GCT GAG GCA AAG GAT GTC TTC CTG GGC ATG TTT TTG TAT GAA TAT GCA 1008 AGA AGG CAT CCT GAT TAC TCT GTC GTG CTG CTG CTG AGA CTT GCC AAG 1056 ACA TAT GAA ACC ACT CTA GAG AAG TGC TGT GCC GCT GCA GAT CCT CAT 1104 GAA TGC TAT GCC AAA GTG TTC GAT GAA TTT AAA CCT CTT GTG GAA GAG

19 20 CCT CAG AAT TTA ATC AAA CAA AAC TGT GAG CTT TTT AAG CAG CTT GGA 1200 GAG TAC AAA TTC CAG AAT GCG CTA TTA GTT CGT TAC ACC AAG AAA GTA 1248 CCC CAA GTG TCA ACT CCA ACT CTT GTA GAG GTC TCA AGA AAC CTA GGA 1296 AAA GTG GGC AGC AAA TGT TGT AAA CAT CCT GAA GCA AAA AGA ATG CCC 1344 TGT GCA GAA GAC TAT CTA TCC GTG GTC CTG AAC CAG TTA TGT GTG TTG 1392 CAT GAG AAA ACG CCA GTA AGT GAC AGA GTC ACA AAA TGC TGC ACA GAG 1440 TCC TTG GTG AAC AGG CGA CCA TGC TTT TCA GCT CTG GAA GTC GAT GAA 1488 ACA TAC GTT CCC AAA GAG TTT AAT GCT GAA ACA TTC ACC TTC CAT GCA 1536 GAT ATA TGC ACA CTT TCT GAG AAG GAG AGA CAA ATC AAG AAA CAA ACT 1584 GCA CTT GTT GAG CTC GTG AAA CAC AAG CCC AAG GCA ACA AAA GAG CAA 1632 CTG AAA GCT GTT ATG GAT GAT TTC GCA GCT TTT GTA GAG AAG TGC TGC 1680 AAG GCT GAC GAT AAG GAG ACC TGC TTT GCC GAG GAG GGT AAA AAA CTT 1728 GTT GCT GCA AGT CAA GCT GCC TTA GGC TTA TAA 1761

ATG GAT GCA CAC AAG AGT GAG GTT GCT CAT CGG TTT AAA GAT TTG GGA

配列番号:3

配列の長さ:1761

配列の型:核酸 鎖の数:二本鎖

スンム・ユース トポロジー:直鎖状 配列の種類:cDNA to mRNA

48

配列の特徴

特徴を表す記号: CDS 存在位置: 1...1761 特徴を決定した方法: E

配列

GAA GAA AAT TTC AAA GCC TTG GTG TTG ATT GCC TTT GCT CAG TAT CTT 96 CAG CAG TGT CCA TTT GAA GAT CAT GTA AAA TTA GTG AAT GAA GTA ACT 144 GAA TTT GCA AAA ACA TGT GTA GCT GAT GAG TCA GCT GAA AAT TGT GAC 192 AAA TCA CTT CAT ACC CTT TTT GGA GAC AAA TTA TGC ACA GTT GCA ACT 240 CTT CGT GAA ACC TAT GGT GAA ATG GCT GAC TGC TGT GCA AAA CAA GAA 288 CCT GAG AGA AAT GAA TGC TTC TTG CAA CAC AAA GAT GAC AAC CCA AAC 336 CTC CCC CGA TTG GTG AGA CCA GAG GTT GAT GTG ATG TGC ACT GCT TTT 384 CAT GAC AAT GAA GAG ACA TTT TTG AAA AAA TAC TTA TAT GAA ATT GCC 432 AGA AGA CAT CCT TAC TTT TAT GCC CCG GAA CTC CTT TTC TTT GCT AAA 480 AGG TAT AAA GCT GCT TTT ACA GAA TGT TGC CAA GCT GCT GAT AAA GCT 528 GCC TGC CTG TTG CCA AAG CTC GAT GAA CTT CGG GAT GAA GGG AAG GCT 576 TCG TCT GCC AAA CAG AGA CTC AAA TGT GCC AGT CTC CAA AAA TTT GGA 624 GAA AGA GCT TTC AAA GCA TGG GCA GTG GCT CGC CTG AGC CAG AGA TTT 672 CCC AAA GCT GAG TTT GCA GAA GTT TCC AAG TTA GTG ACA GAT CTT ACC 720 AAA GTC CAC ACG GAA TGC TGC CAT GGA GAT CTG CTT GAA TGT GCT GAT 768 GAC AGG GCG GAC CTT GCC AAG TAT ATC TGT GAA AAT CAG GAT TCG ATC 816 TCC AGT AAA CTG AAG GAA TGC TGT GAA AAA CCT CTG TTG GAA AAA TCC 864 CAC TGC ATT GCC GAA GTG GAA AAT GAT GAG ATG CCT GCT GAC TTG CCT 912 TCA TTA GCT GCT GAT TTT GTT GAA AGT AAG GAT GTT TGC AAA AAC TAT 960 GCT GAG GCA AAG GAT GTC TTC CTG GGC ATG TTT TTG TAT GAA TAT GCA 1008 AGA AGG CAT CCT GAT TAC TCT GTC GTG CTG CTG CTG AGA CTT GCC AAG 1056 ACA TAT GAA ACC ACT CTA GAG AAG TGC TGT GCC GCT GCA GAT CCT CAT 1104 GAA TGC TAT GCC AAA GTG TTC GAT GAA TTC AAA CCT CTT GTG GAA GAG 1152 CCT CAG AAT TTA ATC AAA CAA AAC TGT GAG CTT TTT AAG CAG CTT GGA 1200 GAG TAC AAA TTC CAG AAT GCG CTA TTA GTT CGT TAC ACC AAG AAA GTA 1248 CCC CAA GTG TCA ACT CCA ACT CTT GTA GAG GTC TCA AGA AAC CTA GGA 1296 AAA GTG GGC AGC AAA TGT TGT AAA CAT CCT GAA GCA AAA AGA ATG CCC 1344 TGT GCA GAA GAC TAT CTA TCC GTG GTC CTG AAC CAG TTA TGT GTG TTG 1392 CAT GAG AAA ACG CCA GTA AGT GAC AGA GTC ACA AAA TGC TGC ACA GAG 1440 TCC TTG GTG AAC AGG CGA CCA TGC TTT TCA GCT CTG GAA GTC GAT GAA 1488

22
ACA TAC GTT CCC AAA GAG TTT AAT GCT GAA ACA TTC ACC TTC CAT GCA 1536
GAT ATA TGC ACA CTT TCT GAG AAG GAG AGA CAA ATC AAG AAA CAA ACT 1584
GCA CTT GTT GAG CTC GTG AAA CAC AAG CCC AAG GCA ACA AAA GAG CAA 1632
CTG AAA GCT GTT ATG GAT GAT TTC GCA GCT TTT GTA GAG AAG TGC TGC 1680
AAG GCT GAC GAT AAG GAG ACC TGC TTT GCC GAG GAG GGT AAA AAA CTT 1728
GTT GCT GCA AGT CAA GCT GCC TTA GGC TTA TAA 1761

配列番号:4

鎖の数:二本鎖

*配列の種類:cDNA to mRNA

配列の特徴

特徴を表す記号: CDS 10 存在位置: 1...1758

トポロジー:直鎖状

配列の長さ:1765 配列の型:核酸

* 特徴を決定した方法: E

配列

ATG GAT GCA CAC AAG AGT GAG GTT GCT CAT CGG TTT AAA GAT TTG GGA 48 GAA GAA AAT TTC AAA GCC TTG GTG TTG ATT GCC TTT GCT CAG TAT CTT 96 CAG CAG TGT CCA TTT GAA GAT CAT GTA AAA TTA GTG AAT GAA GTA ACT 144 GAA TTT GCA AAA ACA TGT GTA GCT GAT GAG TCA GCT GAA AAT TGT GAC 192 AAA TCA CTT CAT ACC CTT TTT GGA GAC AAA TTA TGC ACA GTT GCA ACT 240 CTT CGT GAA ACC TAT GGT GAA ATG GCT GAC TGC TGT GCA AAA CAA GAA 288 CCT GAG AGA AAT GAA TGC TTC TTG CAA CAC AAA GAT GAC AAC CCA AAC 336 CTC CCC CGA TTG GTG AGA CCA GAG GTT GAT GTG ATG TGC ACT GCT TTT 384 CAT GAC AAT GAA GAG ACA TTT TTG AAA AAA TAC TTA TAT GAA ATT GCC 432 AGA AGA CAT CCT TAC TTT TAT GCC CCG GAA CTC CTT TTC TTT GCT AAA 480 AGG TAT AAA GCT GCT TTT ACA GAA TGT TGC CAA GCT GCT GAT AAA GCT 528 GCC TGC CTG TTG CCA AAG CTC GAT GAA CTT CGG GAT GAA GGG AAG GCT 576 TCG TCT GCC AAA CAG AGA CTC AAA TGT GCC AGT CTC CAA AAA TTT GGA 624 GAA AGA GCT TTC AAA GCA TGG GCA GTG GCT CGC CTG AGC CAG AGA TTT 672 CCC AAA GCT GAG TTT GCA GAA GTT TCC AAG TTA GTG ACA GAT CTT ACC 720 AAA GTC CAC ACG GAA TGC TGC CAT GGA GAT CTG CTT GAA TGT GCT GAT 768 GAC AGG GCG GAC CTT GCC AAG TAT ATC TGT GAA AAT CAG GAT TCG ATC 816 TCC AGT AAA CTG AAG GAA TGC TGT GAA AAA CCT CTG TTG GAA AAA TCC 864 CAC TGC ATT GCC GAA GTG GAA AAT GAT GAG ATG CCT GCT GAC TTG CCT 912 TCA TTA GCT GCT GAT TTT GTT GAA AGT AAG GAT GTT TGC AAA AAC TAT 960 GCT GAG GCA AAG GAT GTC TTC CTG GGC ATG TTT TTG TAT GAA TAT GCA 1008 AGA AGG CAT CCT GAT TAC TCT GTC GTG CTG CTG CTG AGA CTT GCC AAG 1056 ACA TAT GAA ACC ACT CTA GAG AAG TGC TGT GCC GCT GCA GAT CCT CAT 1104 GAA TGC TAT GCC AAA GTG TTC GAT GAA TTT AAA CCT CTT GTG GAA GAG 1152 CCT CAG AAT TTA ATC AAA CAA AAC TGT GAG CTT TTT AAG CAG CTT GGA 1200 GAG TAC AAA TTC CAG AAT GCG CTA TTA GTT CGT TAC ACC AAG AAA GTA 1248 CCC CAA GTG TCA ACT CCA ACT CTT GTA GAG GTC TCA AGA AAC CTA GGA 1296 AAA GTG GGC AGC AAA TGT TGT AAA CAT CCT GAA GCA AAA AGA ATG CCC 1344 TGT GCA GAA GAC TAT CTA TCC GTG GTC CTG AAC CAG TTA TGT GTG TTG 1392 CAT GAG AAA ACG CCA GTA AGT GAC AGA GTC ACA AAA TGC TGC ACA GAG 1440 TCC TTG GTG AAC AGG CGA CCA TGC TTT TCA GCT CTG GAA GTC GAT GAA 1488 ACA TAC GTT CCC AAA GAG TTT AAT GCT GAA ACA TTC ACC TTC CAT GCA 1536 GAT ATA TGC ACA CTT TCT GAG AAG GAG AGA CAA ATC AAG AAA CAA ACT 1584 GCA CTT GTT GAG CTC GTG AAA CAC AAG CCC AAG GCA ACA AAA GAG CAA 1632 CTG AAA GCT GTT ATG GAT GAT TTC GCA GCT TTT GTA GAG AAG TGC TGC 1680 AAG GCT GAC GAT AAG GAG ACC TGC TTT GCC GAG GAG GGT AAA AAA CTT 1728 GTT GCT GCA AGT CAA GCT GCC TTA GGC TTA TAC ATG T 1765

配列番号:5

50 配列の長さ:1767

配列の型:核酸 鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: cDNA to mRNA

*配列の特徴

特徴を表す記号:CDS

存在位置:3..1760

24

* 特徴を決定した方法: E

配列

CC ATG GAT GCA CAC AAG AGT GAG GTT GCT CAT CGG TTT AAA GAT TTG GGA 50 GAA GAA AAT TTC AAA GCC TTG GTG TTG ATT GCC TTT GCT CAG TAT CTT CAG CAG TGT CCA TTT GAA GAT CAT GTA AAA TTA GTG AAT GAA GTA ACT 146 GAA TTT GCA AAA ACA TGT GTA GCT GAT GAG TCA GCT GAA AAT TGT GAC 194 AAA TCA CTT CAT ACC CTT TTT GGA GAC AAA TTA TGC ACA GTT GCA ACT 242 CTT CGT GAA ACC TAT GGT GAA ATG GCT GAC TGC TGT GCA AAA CAA GAA 290 CCT GAG AGA AAT GAA TGC TTC TTG CAA CAC AAA GAT GAC AAC CCA AAC CTC CCC CGA TTG GTG AGA CCA GAG GTT GAT GTG ATG TGC ACT GCT TTT CAT GAC AAT GAA GAG ACA TTT TTG AAA AAA TAC TTA TAT GAA ATT GCC AGA AGA CAT CCT TAC TTT TAT GCC CCG GAA CTC CTT TTC TTT GCT AAA 482 AGG TAT AAA GCT GCT TTT ACA GAA TGT TGC CAA GCT GCT GAT AAA GCT 530 GCC TGC CTG TTG CCA AAG CTT GAT GAA CTT CGG GAT GAA GGG AAG GCT 578 AGC TCT GCC AAA CAG AGA CTC AAA TGT GCC AGT CTC CAA AAA TTT GGA 626 GAA AGA GCT TTC AAA GCA TGG GCA GTG GCT CGC CTG AGC CAG AGA TTT 674 CCC AAA GCT GAG TTT GCA GAA GTT TCC AAG TTA GTG ACA GAT CTT ACC 722 AAA GTC CAC ACG GAA TGC TGC CAT GGA GAT CTG CTT GAA TGT GCT GAT 770 GAC AGG GCG GAC CTT GCC AAG TAT ATC TGT GAA AAT CAG GAT TCG ATC 818 TCC AGT AAA CTG AAG GAA TGC TGT GAA AAA CCT CTG TTG GAA AAA TCC 866 CAC TGC ATT GCC GAA GTG GAA AAT GAT GAG ATG CCT GCT GAC TTG CCT 914 TCA TTA GCT GCT GAT TTT GTT GAA AGT AAG GAT GTT TGC AAA AAC TAT 962 GCT GAG GCA AAG GAT GTC TTC CTG GGC ATG TTT TTG TAT GAA TAT GCA 1010 AGA AGG CAT CCT GAT TAC TCT GTC GTG CTG CTG CTG AGA CTT GCC AAG 1058 ACA TAT GAA ACC ACT CTA GAG AAG TGC TGT GCC GCT GCA GAT CCT CAT 1106 GAA TGC TAT GCC AAA GTG TTC GAT GAA TTC AAA CCT CTT GTG GAA GAG 1154 CCT CAG AAT TTA ATC AAA CAA AAC TGT GAG CTT TTT AAG CAG CTT GGA 1202 GAG TAC AAA TTC CAG AAT GCG CTA TTA GTT CGT TAC ACC AAG AAA GTA 1250 CCC CAA GTG TCA ACT CCA ACT CTT GTA GAG GTC TCA AGA AAC CTA GGA 1298 AAA GTG GGC AGC AAA TGT TGT AAA CAT CCT GAA GCA AAA AGA ATG CCC 1346 TGT GCA GAA GAC TAT CTA TCC GTG GTC CTG AAC CAG TTA TGT GTG TTG 1394 CAT GAG AAA ACG CCA GTA AGT GAC AGA GTC ACA AAA TGC TGC ACA GAG 1442 TCC TTG GTG AAC AGG CGA CCA TGC TTT TCA GCT CTG GAA GTC GAT GAA 1490 ACA TAC GTT CCC AAA GAG TTT AAT GCT GAA ACA TTC ACC TTC CAT GCA 1538 GAT ATA TGC ACA CTT TCT GAG AAG GAG AGA CAA ATC AAG AAA CAA ACT 1586 GCA CTT GTT GAG CTC GTG AAA CAC AAG CCC AAG GCA ACA AAA GAG CAA 1634 CTG AAA GCT GTT ATG GAT GAT TTC GCA GCT TTT GTA GAG AAG TGC TGC 1682 AAG GCT GAC GAT AAG GAG ACC TGC TTT GCC GAG GAG GGT AAA AAA CTT 1730 GTT GCT GCA AGT CAA GCT GCC TTA GGC TTA TAC ATG T 1767

配列番号:6

配列の長さ:21 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状

配列の種類:ペプチド

配列

20 21

Ala Glu Asp Gly Asp Ala Lys Thr Asp Gln Ala Glu Lys Ala Glu Gly

1 5 10 15
Ala Gly Asp Ala Lys

配列番号:7*鎖の数:二本鎖配列の長さ:71トポロジー:直鎖状

配列の型:核酸

* 配列の種類:他の核酸 合成DNA

26

配列

CC ATG GCC GAG GAC GGT GAC GCC AAG ACC GAC CAA GCT GAG AAG GCT GAG 50
GGT GCC GGT GAC GCC AAG TAA 71

配列番号:8

トポロジー:直鎖状

配列の長さ:609

配列の種類:タンパク質

配列の型:アミノ酸

配列

Met Asp Ala His Lys Ser Glu Val Ala His Arg Phe Lys Asp Leu Gly

1 5 5 10 10 15

Glu Glu Asn Phe Lys Ala Leu Val Leu Ile Ala Phe Ala Gln Tyr Leu

20 25 30

Gln Gln Cys Pro Phe Glu Asp His Val Lys Leu Vai Asn Glu Val Thr 35 40 45

Glu Phe Ala Lys Thr Cys Val Ala Asp Glu Ser Ala Glu Asn Cys Asp 50 55 60

Lys Ser Leu His Thr Leu Phe Gly Asp Lys Leu Cys Thr Val Ala Thr 65 70 75 80

Leu Arg Glu Thr Tyr Gly Glu Met Ala Asp Cys Cys Ala Lys Gln Glu 85 90 95

Pro Glu Arg Asn Glu Cys Phe Leu Gln His Lys Asp Asp Asn Pro Asn 100 105 110

Leu Pro Arg Leu Val Arg Pro Glu Val Asp Val Met Cys Thr Ala Phe
115 120 125

His Asp Asn Glu Glu Thr Phe Leu Lys Lys Tyr Leu Tyr Glu Ile Ala

Arg Arg His Pro Tyr Phe Tyr Ala Pro Glu Leu Leu Phe Phe Ala Lys 145 150 155 160

Arg Tyr Lys Ala Ala Phe Thr Glu Cys Cys Gln Ala Ala Asp Lys Ala 165 170 175

Ala Cys Leu Leu Pro Lys Leu Asp Glu Leu Arg Asp Glu Gly Lys Ala 180 185 190

Ser Ser Ala Lys Gln Arg Leu Lys Cys Ala Ser Leu Gln Lys Phe Gly 195 200 205

Glu Arg Ala Phe Lys Ala Trp Ala Val Ala Arg Leu Ser Gln Arg Phe 210 215 220

Pro Lys Ala Glu Phe Ala Glu Val Ser Lys Leu Val Thr Asp Leu Thr 225 230 235 240

Lys Val His Thr Glu Cys Cys His Gly Asp Leu Leu Glu Cys Ala Asp 245 250 255

Asp Arg Ala Asp Leu Ala Lys Tyr Ile Cys Glu Asn Gln Asp Ser Ile 260 265 270

Ser Ser Lys Leu Lys Glu Cys Cys Glu Lys Pro Leu Leu Glu Lys Ser 275 280 285

His Cys Ile Ala Glu Val Glu Asn Asp Glu Met Pro Ala Asp Leu Pro 290 295 300

Ser Leu Ala Ala Asp Phe Val Glu Ser Lys Asp Val Cys Lys Asn Tyr 305 310 315 320

```
Ala Glu Ala Lys Asp Val Phe Leu Gly Met Phe Leu Tyr Glu Tyr Ala
                325
                                    330
Arg Arg His Pro Asp Tyr Ser Val Val Leu Leu Leu Arg Leu Ala Lys
                                345
Thr Tyr Glu Thr Thr Leu Glu Lys Cys Cys Ala Ala Ala Asp Pro His
                           360
                                                365
Glu Cys Tyr Ala Lys Val Phe Asp Glu Phe Lys Pro Leu Val Glu Glu
                       375
                                            380
Pro Gln Asn Leu Ile Lys Gln Asn Cys Glu Leu Phe Lys Gln Leu Gly
                                        395
Glu Tyr Lys Phe Gln Asn Ala Leu Leu Val Arg Tyr Thr Lys Lys Val
                                    410
Pro Gln Val Ser Thr Pro Thr Leu Val Glu Val Ser Arg Asn Leu Gly
                               425
Lys Val Gly Ser Lys Cys Cys Lys His Pro Glu Ala Lys Arg Met Pro
                           440
Cys Ala Glu Asp Tyr Leu Ser Val Val Leu Asn Gln Leu Cys Val Leu
                       455
                                            460
His Glu Lys Thr Pro Val Ser Asp Arg Val Thr Lys Cys Cys Thr Glu
                                        475
Ser Leu Val Asn Arg Arg Pro Cys Phe Ser Ala Leu Glu Val Asp Glu
                485
                                    490
Thr Tyr Val Pro Lys Glu Phe Asn Ala Glu Thr Phe Thr Phe His Ala
                                505
Asp Ile Cys Thr Leu Ser Glu Lys Glu Arg Gln Ile Lys Lys Gln Thr
                           520
Ala Leu Val Glu Leu Val Lys His Lys Pro Lys Ala Thr Lys Glu Gln
                       535
                                            540
Leu Lys Ala Val Met Asp Asp Phe Ala Ala Phe Val Glu Lys Cys Cys
                   550
Lys Ala Asp Asp Lys Glu Thr Cys Phe Ala Glu Glu Gly Lys Lys Leu
                                    570
Val Ala Ala Ser Gln Ala Ala Leu Gly Leu Tyr Met Ala Glu Asp Gly
                                585
Asp Ala Lys Thr Asp Gln Ala Glu Lys Ala Glu Gly Ala Gly Asp Ala
                           600
                                                605
Lys
```

609

配列番号:9

配列の種類:cDNA to mRNA

配列の長さ:183240配列の特徴配列の型:核酸特徴を表す記号:CDS鎖の数:二本鎖存在位置:3...1832トポロジー:直鎖状特徴を決定した方法:E

配列

CC ATG GAT GCA CAC AAG AGT GAG GTT GCT CAT CGG TTT AAA GAT TTG GGA 50 GAA GAA AAT TTC AAA GCC TTG GTG TTG ATT GCC TTT GCT CAG TAT CTT 98 CAG CAG TGT CCA TTT GAA GAT CAT GTA AAA TTA GTG AAT GAA GTA ACT 146 GAA TTT GCA AAA ACA TGT GTA GCT GAT GAG TCA GCT GAA AAT TGT GAC 194 AAA TCA CTT CAT ACC CTT TTT GGA GAC AAA TTA TGC ACA GTT GCA ACT 242 CTT CGT GAA ACC TAT GGT GAA ATG GCT GAC TGC TGC TGC AAA CAA GAA 290

```
29
                                                               30
CCT GAG AGA AAT GAA TGC TTC TTG CAA CAC AAA GAT GAC AAC CCA AAC
                                                                 338
CTC CCC CGA TTG GTG AGA CCA GAG GTT GAT GTG ATG TGC ACT GCT TTT
                                                                 386
CAT GAC AAT GAA GAG ACA TTT TTG AAA AAA TAC TTA TAT GAA ATT GCC
                                                                 434
AGA AGA CAT CCT TAC TTT TAT GCC CCG GAA CTC CTT TTC TTT GCT AAA
                                                                 482
AGG TAT AAA GCT GCT TTT ACA GAA TGT TGC CAA GCT GCT GAT AAA GCT
                                                                 530
GCC TGC CTG TTG CCA AAG CTC GAT GAA CTT CGG GAT GAA GGG AAG GCT
                                                                 578
TCG TCT GCC AAA CAG AGA CTC AAA TGT GCC AGT CTC CAA AAA TTT GGA
                                                                 626
GAA AGA GCT TTC AAA GCA TGG GCA GTG GCT CGC CTG AGC CAG AGA TTT
                                                                 674
CCC AAA GCT GAG TTT GCA GAA GTT TCC AAG TTA GTG ACA GAT CTT ACC
                                                                 722
AAA GTC CAC ACG GAA TGC TGC CAT GGA GAT CTG CTT GAA TGT GCT GAT
                                                                 770
GAC AGG GCG GAC CTT GCC AAG TAT ATC TGT GAA AAT CAG GAT TCG ATC
                                                                 818
TCC AGT AAA CTG AAG GAA TGC TGT GAA AAA CCT CTG TTG GAA AAA TCC
                                                                 866
CAC TGC ATT GCC GAA GTG GAA AAT GAT GAG ATG CCT GCT GAC TTG CCT
                                                                 914
TCA TTA GCT GCT GAT TTT GTT GAA AGT AAG GAT GTT TGC AAA AAC TAT
                                                                 962
GCT GAG GCA AAG GAT GTC TTC CTG GGC ATG TTT TTG TAT GAA TAT GCA
                                                                1010
AGA AGG CAT CCT GAT TAC TCT GTC GTG CTG CTG CTG AGA CTT GCC AAG
                                                                1058
ACA TAT GAA ACC ACT CTA GAG AAG TGC TGT GCC GCT GCA GAT CCT CAT
                                                                1106
GAA TGC TAT GCC AAA GTG TTC GAT GAA TTT AAA CCT CTT GTG GAA GAG
                                                                1154
CCT CAG AAT TTA ATC AAA CAA AAC TGT GAG CTT TTT AAG CAG CTT GGA
                                                                1202
GAG TAC AAA TTC CAG AAT GCG CTA TTA GTT CGT TAC ACC AAG AAA GTA
                                                                1250
CCC CAA GTG TCA ACT CCA ACT CTT GTA GAG GTC TCA AGA AAC CTA GGA
                                                                1298
AAA GTG GGC AGC AAA TGT TGT AAA CAT CCT GAA GCA AAA AGA ATG CCC
                                                                1346
TGT GCA GAA GAC TAT CTA TCC GTG GTC CTG AAC CAG TTA TGT GTG TTG
                                                                1394
CAT GAG AAA ACG CCA GTA AGT GAC AGA GTC ACA AAA TGC TGC ACA GAG
                                                                1442
TCC TTG GTG AAC AGG CGA CCA TGC TTT TCA GCT CTG GAA GTC GAT GAA
                                                                1490
ACA TAC GTT CCC AAA GAG TTT AAT GCT GAA ACA TTC ACC TTC CAT GCA
                                                                1538
GAT ATA TGC ACA CTT TCT GAG AAG GAG AGA CAA ATC AAG AAA CAA ACT
                                                                1586
GCA CTT GTT GAG CTT GTG AAA CAC AAG CCC AAG GCA ACA AAA GAG CAA
                                                                1634
CTG AAA GCT GTT ATG GAT GAT TTC GCA GCT TTT GTA GAG AAG TGC TGC
                                                                1682
AAG GCT GAC GAT AAG GAG ACC TGC TTT GCC GAG GAG GGT AAA AAA CTT
                                                                1730
GTT GCT GCA AGT CAA GCT GCC TTA GGC TTA TAC ATG GCC GAG GAC GGT
                                                                1778
GAC GCC AAG ACC GAC CAA GCT GAG AAG GCT GAG GGT GCC GGT GAC GCC
                                                                1826
AAG TAA
                                                                1832
                                    *鎖の数:一本鎖
                                       トポロジー:直鎖状
                                      配列の種類:他の核酸 合成DNA
配列
GATCC ATG GCC GAG GAC GGT GAC GCC AAG ACC GAC CAA GCT GAG AAG GCT
                                                                  50
GAG GGT GCC GGT GAC GCC AAG TA
                                                                  73
                                  40※トポロジー:直鎖状
                                      配列の種類:他の核酸 合成DNA
                                      アンチセンス:Yes
                                Ж
配列
AGCTTA CTT GGC GTC ACC GGC ACC CTC AGC CTT CTC AGC TTG GTC GGT CTT 51
GGC GTC ACC GTC CTC GGC CAT G
                                                                  73
                                      鎖の数:一本鎖
                                      トポロジー:直鎖状
```

配列

配列番号:10

配列の型:核酸

配列番号:11

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

配列番号:12

配列の型:核酸

配列の長さ:28

配列の長さ:73

配列の長さ:73

配列の種類:他の核酸 合成DNA

AGACCATGGA TGCACACAG AGTGAGGT

32

28

20

配列番号:13

配列の長さ:20

*鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の型:核酸 * 配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

AATAAGCTTT TGATCTTCAT

※鎖の数:一本鎖

配列番号:14

配列の長さ:20 配列の型:核酸 トポロジー:直鎖状

※ 配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

AGCAAGCTTT GGCAACAGGC

20

配列番号:15

配列の長さ:29 配列の型:核酸 ★鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

★ 配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

AGCAAGCTTG ATGAACTTCG GGATGAAGG

29

配列番号:16 配列の長さ:24

配列の型:核酸

トポロジー:直鎖状

☆鎖の数:一本鎖

☆ 配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

AGCGAATTCA TCGAACACTT TGGC

24

配列番号:17 配列の長さ:29

配列の型:核酸

◆鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

◆ 配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

AGCGAATTCA AACCTCTTGT GGAAGAGCC

29

配列番号:18 配列の長さ:40 *鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の型:核酸 * 配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

AAGAAGCTTG AATTCACATG TATAAGCCTA AGGCAGCTTG

40

【図面の簡単な説明】

【図1】発現ベクターpTL2BmIの構成図である。

【図2】SDS-PAGE観察図である。

【図3】ウエスタンプロット観察図である。

【図4】 癌細胞浸潤阻害活性測定結果を示すグラフであ

【図5】発現ペクターpRL2Lの構成図である。

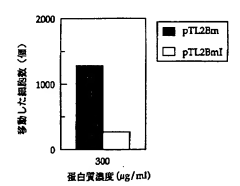
【図6】発現ペクターpRL2Mの構成図である。

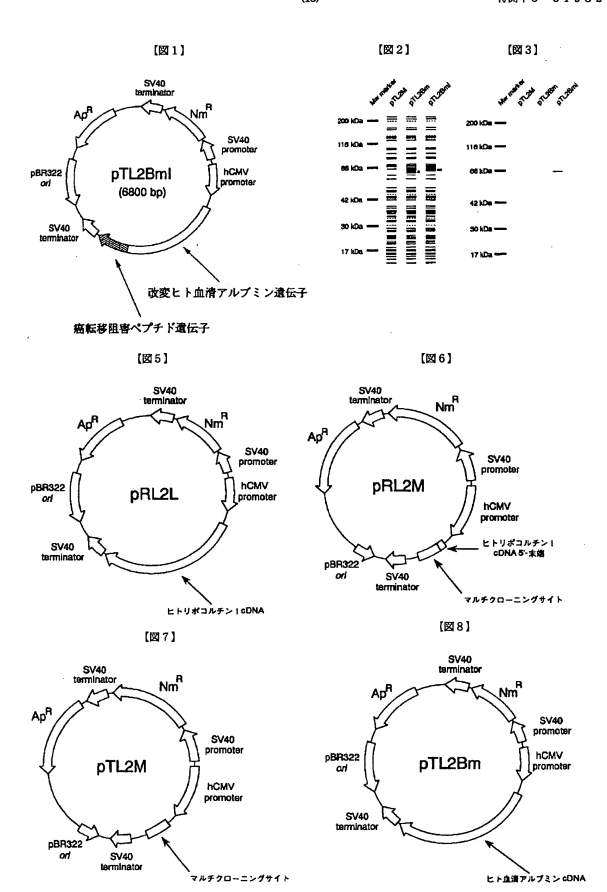
【図7】発現ベクターpTL2Mの構成図である。

【図8】発現ベクターpTL2Bmの構成図である。

[図4]

る。





フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6 識別記号 庁内整理番号 F I 技術表示箇所

(C 1 2 N 1/19

C 1 2 R 1:645)

(C 1 2 P 21/02

C 1 2 R 1:645)

(72)発明者 塚本 洋子

神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地 旭硝子株式会社中央研究所内 (72)発明者 礒合 敦

神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地

旭硝子株式会社中央研究所内

(72)発明者 熊谷 博道

神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地

旭硝子株式会社中央研究所内